## PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/22284

; ¢

A61K 9/20, 9/24, 9/28 A61K 9/32, 9/54, 31/44 A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Dezember 1992 (23.12.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/01341

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Juni 1992 (13.06.92)

(30) Prioritätsdaten:

1788/91-0

17. Juni 1991 (17.06.91) CH

(

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Str. 2, Postach 10 03 10, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DIETRICH, Rango [DE/DE]; Im Tiergarten 16, D-7750 Konstanz 16 (DE). NEY, Hartmut [DE/DE]; Peter-Thumb-Straße 46, D-7750 Konstanz (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Byk-Gulden-Str. 2, Postfach 10 03 10, D-7750 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), BG, CA, CH (europäisches Patent), CS, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, RO, RU, SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: ORAL-ADMINISTRATION FORMS OF A MEDICAMENT CONTAINING PANTOPRAZOL

(54) Bezeichnung: PANTOPRAZOL ENTHALTENDE ORALE DARREICHUNGSFORMEN

(57) Abstract

The invention concerns oral-administration forms for pantoprazol, consisting of a core, an intermediate layer and a gastric juice resistant outer layer.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft orale Darreichungsformen für Pantoprazol, die aus einem Kern, einer Zwischenschicht und einer magensaftresistenten äußeren Schicht bestehen.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCI veröffentlichen.

AT	Österreich	FI	Finnland	MN	Mongolei
AU	Australian	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
		GA	Gabon	MW	Malawi
BB	Barbados	CB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	GN .	Guinca	NO	Norwegen
BF.	Burkina Faso	_	Griechenland	PL	Polen
BC	Bulgarien	GR		RO	Rumänien
BJ	Benin	HU	Ungarn	RU	Russische Föderation
BR	Brasition	IE	Irland	SD	Sudan
CA	Kanada	IT	lation	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan		Senegal
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Soviet Union
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	รย	
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
		LK	Sri Lanka	TG	Togo
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CS	Tschechoslowakci	MC	Monaco		
DE+	Deutschland		Mndagaskur		
DK	Dänemark	MC	Mali		
ES	Spanien	ML.	Man		

Spanien

#### PANTOPRAZOL ENTHALTENDE ORALE DARREICHUNGSFORMEN

## Stand der Technik

In der europäischen Patentanmeldung EP-A-244 380 werden orale Darreichungsformen für säurelabile Wirkstoffe aus der Klasse der H /K -ATPase-Hemmer mit Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazol-Struktur beschrieben, die einen Kern, eine Zwischenschicht und eine magensaftresistente äußere Schicht aufweisen. In der europäischen Patentanmeldung EP-A-247 983 werden die in der EP-A-244 380 offenbarten Formulierungen im Zusammenhang mit dem H /K -ATPase-Hemmer Omeprazol beschrieben und beansprucht.

Bei den in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 beanspruchten Darreichungsformen wird für die säurelabilen Wirkstoffe eine Stabilisierung insbesondere durch den Zusatz von Basen zum Kern und somit eine Erhöhung des pH-Wertes erreicht; für die Erzielung einer ausreichenden Lagerstabilität müssen jedoch sowohl bei der Herstellung als auch bei der Lagerung bestimmte Bedingungen eingehalten werden, die mit einer optimalen galenischen Formulierung und einer problemlosen Vorratshaltung nur schlecht in Einklang zu bringen sind. So heißt es in der EP-A-247 983 sinngemäß: "Für die Langzeitstabilität bei der Lagerung ist es wesentlich, daß der Wassergehalt der den Wirkstoff Omeprazol enthaltenden Darreichungsform (magensaftresistent überzogene Tabletten, Kapseln und Pellets) niedrig gehalten wird und bevorzugt nicht mehr als 1,5 Gew.-% beträgt. Demzufolge sind Endverpackungen mit in Hartgelatinekapseln abgefüllten, magensaftresistent überzogenen Pellets bevorzugt mit Trockenmitteln zu versehen, die den Wassergehalt der Gelatinehüllen so weit senken, daß der Wassergehalt in den Pellets 1,5 Gew.-% nicht überschreitet".

Der bei der Herstellung von Pelletkernen aus Stabilitätsgründen niedrig zu haltende Wassergehalt bewirkt nun, daß die für die Pelletkernherstellung zu extrudierende Masse nicht ausreichend plastisch ist, um das Extrudat anschließend zu sphärischen Partikeln runden zu können. Es entstehen vielmehr zylindrische Körper, die bei den anschließenden Coating-Schritten an den Enden weniger dicke Lackschichten erhalten und somit an diesen Stellen nicht die geforderte Magensaftresistenz aufweisen und überdies den Kern nicht sicher von der magensaftresistenten Schicht durch ein Sub-coating schützen, was für die Stabilität wesentlich ist.

Die aufgezeigten Stabilitätsprobleme treten auch auf, wenn man versucht, den H /K -ATPase-Hemmer Pantoprazol (prop. INN für die Verbindung 5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol) so zu formulieren, wie dies in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 beschrieben ist.

## Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß beim Verzicht auf bestimmte, als Tablettenhilfsstoffe häufig verwendete Füllstoffe und Bindemittel, wie sie für die Herstellung der Pellet- bzw. Tablettenkerne in den europäischen Patentanmeldungen EP-A-244 380 und EP-A-247 983 angegeben sind, die geschilderten Stabilitätsprobleme nicht auftreten. Diese Füllstoffe bzw. Bindemittel sind insbesondere Lactose, mikrokristalline Zellulose und Hydroxypropylzellulose.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein den Wirkstoff Pantoprazol enthaltendes, oral zu applizierendes, magensaftresistentes Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, das aus einem basisch reagierenden Pellet- oder Tablettenkern, einer oder mehreren inerten, wasserlöslichen Zwischenschicht(en) und einer magensaftresistenten äußeren Schicht besteht, und das dadurch gekennzeichnet ist, daß der Kern neben Pantoprazol bzw. neben einem Pantoprazol-Salz als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und gewünschtenfalls zusätzlich als inerten Füllstoff Mannit enthält.

Für eine basische Reaktion des Pellet- oder Tablettenkernes wird diesem - sofern die gewünschte Erhöhung des pH-Wertes nicht bereits durch Verwendung des Wirkstoff-Salzes erzielt wird - eine anorganische Base beigemischt. Hier seien beispielsweise die pharmakologisch verträglichen Alkali-, Erdalkali- oder Erdmetallsalze schwacher Säuren sowie die pharmakologisch verträglichen Hydroxide und Oxide von Erdalkali- und Erdmetallen genannt. Als beispielhaft hervorzuhebende Base sei Natriumcarbonat genannt.

Neben Füllstoff und Bindemittel kommen bei der Tablettenkernherstellung noch weitere Hilfsstoffe, insbesondere Gleit- und Trennmittel sowie Tabletten-Sprengmittel zum Einsatz. Als Gleit- und Trennmittel seien beispielsweise Calciumsalze höherer Fettsäuren, wie z.B. Calciumstearat genannt.

Als Tabletten-Sprengmittel kommen insbesondere chemisch indifferente Mittel infrage. Als bevorzugtes Tabletten-Sprengmittel sei (quer)vernetztes Polyvinylpyrrolidon (z.B. Crospovidone) genannt.

Bezüglich der auf den Pellet- bzw. Tablettenkern aufzubringenden wasserlöslichen Zwischenschicht(en) wird auf solche wasserlöslichen Schichten verwiesen, wie sie üblicherweise vor der Aufbringung magensaftresistenter Schichten verwendet werden, oder wie sie z.B. in der DE-OS 39 01 151 beschrieben sind. Als für die Zwischenschicht verwendbare Filmpolymere seien beispielsweise Hydroxy-propylmethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon genannt, denen gewünschtenfalls noch Weichmacher (wie etwa Propylenglykol) und/oder weitere Zusatz- und Hilfsstoffe (z.B. Puffer, Basen oder Pigmente) beigefügt werden können.

Welche magensaftresistenten äußeren Schichten verwendet werden können, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens bekannt. Vorteilhafterweise werden (zur Vermeidung organischer Lösungsmittel und da der erfindungsgemäße Kern nicht die aus dem Stand der Technik bekannte Wasserempfindlichkeit aufweist) wäßrige Dispersionen geeigneter magensaftresistenter Polymere, wie beispielsweise ein Methacrylsäure/Methacrylsäuremethylester-Copolymerisat, gewünschtenfalls unter Zusatz eines Weichmachers (z.B. Triethylacetat) verwendet.

Der Wirkstoff Pantoprazol ist bekannt aus dem europäischen Patent 166 287. Als Salze des Pantoprazols seien die im europäischen Patent 166 287 genannten Salze beispielhaft erwähnt. Ein bevorzugtes Salz ist das Natriumsalz.

Die Verwendung von Mannit als alleinigem Füllstoff für Tabletten erfordert ein geeignetes Bindemittel, das dem Kern eine ausreichende Härte verleihen muß. Bei dem für die Kern-Herstellung als Bindemittel verwendeten Polyvinylpyrrolidon handelt es sich insbesondere um ein Produkt mit höherem Molekulargewicht (ca. 300.000 bis 400.000). Als bevorzugtes Polyvinylpyrrolidon sei PVP 90 (Molekulargewicht ca. 360.000) genannt.

Die erfindungsgemäße orale Darreichungsform zeichnet sich gegenüber den aus dem Stand der Technik bekannten Darreichungsformen für andere H /K -ATPase-Hemmer mit Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazol-Struktur insbesondere dadurch aus, daß ein über 1,5 Gew.-% hinausgehender Wassergehalt im Tablettenkern nicht zu einer Verfärbung (Zersetzung) des Wirkstoffes führt. So werden auch bei einer höheren Restfeuchte im Granulat (von z.B. 5 bis 8 Gew.-%) stabile Tabletten erhalten.

Pellets können durch Auftragen einer Vorisolierung auf Saccharose-Starterpellets und anschließendes Auftragen einer 30 %igen isopropanolischen Wirkstofflösung mit Hydroxymethylpropylcellulose als Binder erhalten werden.

Der Auftrag der Isolierschicht kann analog zu den Tabletten auch unter Verwendung entsprechender Fertigdispersionen (z.B. Opadry) erfolgen. Der magensaftresistente Überzug erfolgt analog zu der Vorgehensweise bei Tabletten.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man den erfindungsgemäßen Kern herstellt, mit einer oder mehreren inerten wasserlöslichen Zwischenschichten umgibt und eine magensaftresistente äußere Schicht aufträgt.

Die folgenden Formulierungsbeispiele erläutern die Erfindung näher, ohne sie einzuschränken.

### Beispiele

#### 1. Tabletten

Tablettenkern

a)	Pantoprazol-Na-Sesquihydrat	45,1	mq
b)	Natriumcarbonat	10,0	•
c)	Mannit	42,7	_
d)	Crospovidone		mq
e)	PVP 90 (Povidone)		ma
f)	Calciumstearat	3,2	-
		155,0	mg

a) wird mit einem Teil von b), c) und d) vermischt. Der Rest von b) und c) wird in die klare wässrige Lösung von e) gegeben und mit b) auf einen pH-Wert > 10 eingestellt. Mit dieser Lösung wird in der Wirbelschicht granuliert. Dem getrockneten Granulat wird der Rest von d) sowie f) zugesetzt und das Granulat auf einer geeigneten Tablettenmaschine verpreßt.

## II. Vorisolierung (Zwischenschicht)

g)	HPMC 2910, 3cps	15,83	mg
h)	PVP 25	0,32	mg
i)	Titandioxid	0,28	mg
j)	LB Eisenoxid-gelb 100 E 172	0,025	mg
k)	Propylenglykol	3,54	mg
	-	20,00	mg

Gesamtgewicht pro vorisoliertem Kern

175,00 mg

g) wird in Wasser gelöst und h) zugegeben und ebenfalls gelöst (A). i) und j) werden mit einem geeigneten Rührer in Wasser suspendiert (B). A und B werden vereinigt. Nach Zugabe von k) wird die Suspension unmittelbar vor der weiteren Verarbeitung gesiebt, bei der die unter I. erhaltenen Tablettenkerne in einem geeigneten Gerät mit der Suspension in ausreichender Schichtdicke überzogen werden.

III. Magensaftresistenter Überzug

1)	Eudragit L 30 D	13,64 mg
m)	Triethylcitrat	1,36 mg
1117	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	15,00 mg

Gesamtgewicht pro magensaftresistenter

Filmtablette

190,00 mg

l) wird mit Wasser verdünnt und m) zugesetzt. Die Dispersion wird vor der Verarbeitung gesiebt.

Auf die unter II. erhaltenen vorisolierten Kerne wird III. in geeigneten Apparaturen aufgesprüht.

## 2. Pellets

Starterpellets

-1	Saccharose Pellets (0,7-0,85 mm)	950,0 g
- •		50,0 g
b)	Hydroxypropylmethylcellulose	J0,0 g

- a) wird mit der wäßrigen Lösung von b) in der Wirbelschicht (Wurster-Verfahren) besprüht.
- II. Aktivpellets

c) Pantoprazol-Na-Sesquihydrat 403,0 gd) Hydroxypropylmethylcellulose 40,3 g

c) und d) werden nacheinander in 30 % Isopropanol gelöst und auf 900 g der unter I. erhaltenen Starterpellets in der Wirbelschicht (Wurster-Verfahren) aufgesprüht.

# III. Vorisolierung (Zwischenschicht)

Der Überzug erfolgt analog zu der bei den Tabletten beschriebenen Vorgehensweise im Kessel oder in der Wirbelschicht.

# IV. Magensaftresistenter Überzug

Der Überzug erfolgt analog zu der bei den Tabletten beschriebenen Vorgehensweise im Kessel oder in der Wirbelschicht.

Anschließend werden die Pellets in Kapseln geeigneter Größe (z.B. 1) abgefüllt.

## <u>Patentansprüche</u>

- Oral zu applizierendes, mangensaftresistentes Arzneimittel in Pellet- oder Tablettenform, bei dem die Pellets bzw. Tabletten aus
- einem Kern, in dem der Wirkstoff oder dessen physiologisch verträgliches Salz im Gemisch mit einem oder mehreren Bindemitteln, Füllstoffen und gewünschtenfalls anderen Tablettenhilfsstoffen und gewünschtenfalls einer oder mehreren basisch reagierenden physiologisch verträglichen anorganischen Verbindungen vorliegt,
- einer oder mehreren diesen Kern umgebenden inerten, wasserlöslichen Zwischenschichten und
- einer magensaftresistenen äußeren Schicht bestehen,

dadurch gekennzeichnet, daß im Kern als Wirkstoff Pantoprazol, als Bindemittel Polyvinylpyrrol<u>id</u>on und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und gewünschtenfalls als Füllstoff Mannit verwendet wird.

- 2. Arzneimittel nach Anspruch 1 in Tablettenform, dadurch gekennzeichnet, daß als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose und als Füllstoff Mannit verwendet wird.
- 3. Arzneimittel nach Anspruch 1 in Pelletform, dadurch gekennzeichnt, daß als Bindemittel Polyvinylpyrrolidon und/oder Hydroxypropylmethylcellulose verwendet wird.
- 4. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als physiologisch verträgliches Wirkstoffsalz Pantoprazol-Natrium verwendet wird.
- 5. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als basisch reagierende, physiologisch verträgliche anorganische Verbindungen pharmakologisch verträgliche Alkali-, Erdalkali- oder Erdmetallsalze schwacher Säuren oder pharmakologisch verträgliche Hydroxide oder Oxide von Erdalkali- oder Erdmetallen verwendet werden.

6. Arzneimittel nach Anspruch 1 oder 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß als basisch reagierende, physiologisch verträgliche anorganische Verbindung Natriumcarbonat verwendet wird.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/01341

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.Cl.	•	A61K9/28 A61K/32 A61K9/	54 A61K31/44
<del></del>	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
<del></del>	DS SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by	v classification symbols)	
Int.Cl.	_	·	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	e fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)
	•	•	:
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
•		4000	4.6
A	EP,A,0342522 (EISAI) 23 Novemb	er 1989, see claims	1-6
Α	EP,A,0247983 (AG HASSLE) 02 De see claims (cited in the appli		1-6
	ζουτο του τημ	•	
A	EP,A,0244380 (AG HASSLE) 04 No see claims (cited in the appli	vember 1987 cation)	1-6
			·
		•	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
•	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date or priority
	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	the principle or theory underlying the	invention
"L" docume	locument but published on or after the international filing date int which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alon	dered to involve an inventive
special i	establish the publication date of another citation or other reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive	step when the document is
means "P" docume	nt published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the	he art
<del></del>	rity date claimed	"&" document member of the same patent	
	August 1992 (11.08.92)	Date of mailing of the international sea 04 Septembre 1992 (04.4	-
<del></del>	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
	EAN PATENT OFFICE		
Facsimile No		Telephone No.	

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201341

60325 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 01/09/92. The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document Publication cited in search report date		Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0342522	23-11-89	DE-U- 68	90628 90056 35899	22-11-89 30-01-92 30-07-91	
EP-A- 0247983	02-12-87	AU-B- 6 AU-A- 71 CA-A- 12 EP-A- 04 JP-A- 622	89698 01974 91287 92693 96437 258320 786505	04-11-87 27-09-90 05-11-87 03-12-91 29-07-92 10-11-87 22-11-88	
EP-A- 0244380	04-11-87	AU-B- 6 AU-A- 71 JP-A- 622 SU-A- 17	189699 503568 192287 258316 709894 853230	04-11-87 22-11-90 05-11-87 10-11-87 30-01-92 01-08-89	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Akte. -uchen

PCT/EP 92/01341

. KLASSIFIKATION DES ANN	IELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehren	en Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben)	6
Nach der Internationalen Patent Int.Cl.5 A 61 K 9/32	klassifikation (IPC) oder nach der nationale A 61 K 9/20 A 6	en Klassifikation und der IPC	9/28
I. RECHERCHIERTE SACHGE			
	Recherchierter	Mindestprüfstoff <sup>7</sup>	
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.Cl.5	A 61 K		
-	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff unter die recherchie	f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese men Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSCHLAGIGE VEROFF	ENTLICHINGEN 9		
Art.º Kennzeichnung d	er Veröffentlichung 11, soweit erforderlich t	inter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
A EP.A.	0342522 (EISAI) 23. No siehe Ansprüche		1-6
A FD A	0247983 (AG HÄSSLE) 2 siehe Ansprüche (in de	. Dezember er Anmeldung erwähnt)	1-6
A EP,A, 1987,	0244380 (AG HÄSSLE) 4 siehe Ansprüche (in do	. November er Anmeldung erwähnt)	1-6
"A" Veröffentlichung, die definiert, aber nicht al "E" älteres Dokument, das tionalen Anmeldedatun "U" Veröffentlichung, die g zweifelhaft erscheinen fentlichungsdatum ein nannten Veröffentlichu anderen besonderen G "O" Veröffentlichung, die eine Benutzung, eine d bezieht "P" Veröffentlichung, die tum, aber nach dem b licht worden ist  IV. BESCHEINIGUNG	angegebenen Veröffentlichungen 10: len allgemeinen Stand der Technik s besonders bedeutsam anzusehen ist jedoch erst am oder nach dem interna- n veröffentlicht worden ist zeignet ist, einen Prioritätsanspruch zu lassen, oder durch die das Veröf- er anderen im Recherchenbericht ge- ing belegt werden soll oder die aus einem rund angegeben ist (wie ausgeführt) sich auf eine mündliche Offenbarung, Ausstellung oder andere Maßnahmen vor dem internationalen Anmeldeda- eanspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach d meldedatum oder dem Prioritätsdatu ist und mit der Anmeldung nicht kol Verständnis des der Erfindung zugru oder der ihr zugrundeliegenden Theo "X" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als neu ode keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erfir ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder menreren anderen Veröffe gorie in Verbindung gebracht wird u einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derse	ilidiert, sondern aur zum indeliegenden Prinzips irie angegeben ist leutung, die beanspruch- rauf erfinderischer Tätig- leutung, die beanspruch- nderischer Tätigkeit be- Veröffentlichung mit entlichungen dieser Kate- nd diese Verbindung für elben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der int	ernationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerchenberichts ·
11-08	3-1992	0 4. 09. 92	
Internationale Recherchenbehö	rde PAISCHES PATENTAMT	Hoterschrift des bevollmächtigten B	LOW -

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201341 60325 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 01/09/92 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht Datum der angeführtes Patentdokument Veröffentlichung			Mitglied(er) der Patentfamilie	
EP-A- 0342522	23-11-89	JP-A- DE-U- US-A-	1290628 6890056 5035899	22-11-89 30-01-92 30-07-91
EP-A- 0247983	02-12-87	GB-A- AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-A- US-A-	2189698 601974 7191287 1292693 0496437 62258320 4786505	04-11-87 27-09-90 05-11-87 03-12-91 29-07-92 10-11-87 22-11-88
EP-A- 0244380	04-11-87	GB-A- AU-B- AU-A- JP-A- SU-A- US-A-	2189699 603568 7192287 62258316 1709894 4853230	04-11-87 22-11-90 05-11-87 10-11-87 30-01-92 01-08-89

#### ORAL-ADMINISTRATION FORMS OF A MEDICAMENT CONTAINING PANTOPRAZOL

#### PRIOR ART

European Patent Application EP-A-244 380 describes oral presentation forms for acid-unstable active compounds from the class of H\*/K\*-ATPase inhibitors having a pyridylmethylsulphinyl-1B-benzimidazole structure, which have a core, an intermediate layer, and an outer layer which is resistant to gastric juice. European Patent Application EP-A-247 983 describes and claims the formulations disclosed in EP-A-244 380 in connection with the H\*/K\*-ATPase inhibitor omegrazole.

In the case of the presentation forms claimed in European Patent Applications EP-A-244 380 and EP-A-247 983, stabilization of the acid-unstable active compounds is achieved, in particular, by adding bases to the core and thus increasing the pH; to achieve an adequate storage stability, however, certain conditions must be maintained both during preparation and during storage, and these can be reconciled with an optimum pharmaceutical formulation and problemfree stock-holding only with difficulty. EP-A-247 983 thus appropriately states: "It is essential for long-term stability during storage that the water content of the presentation form containing the active compound omeprazole (tablets, capsules and pellets with a coating which is resistant to gastric juice) is kept low and is preferably not more that 1.5 wt. %. Final packs with pellets which have a coating which is resistant to gastric juice and are contained in hard gelatine capsules accordingly are preferably to be provided with drying agents which reduce the water content of the gelatine shells to the extent that the water content in the peliets does not exceed 1.5 wt. %".

The water content, which is to be kept low during preparation of pellet cores for stability reasons, thus means that the mass to be extruded for preparation of the pellet core is no longer sufficiently plastic for the extrudate subsequently to be rounded off into spherical particles. Rather, cylindrical bodies are formed, which, during the subsequent coating step, receive thinner lacquer coatings on the ends and therefore do not have the required resistance to gastric juice at these points, and moreover do not protect the core reliably from the coating which is resistant to gastric juice by a sub-coating, which is essential for the stability.

The stability problems described also arise if attempts are made to formulate the H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>-ATPase inhibitor pantoprazole (prop. INN for the compound 5-(difluoromethoxy)-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulphinyl]-1H-benzimidazole) so described in European Patent Applications EP-A-244 380 and EP-A-247 983.

#### DESCRIPTION OF THE INVENTION

It has now been found, surprisingly, that if certain fillers and binders often used as tablet auxiliaries, such as are mentioned for the preparation of the pellet and tablet cores in European Patent Applications ÉP-A-244 380 and EP-A-247 983, are dispensed with, the stability problems described do not occur. These fillers and binders are, in 60 particular, lactose, microcrystalline cellulose and hydroxypropylcellulose.

The invention thus relates to a medicament in pellet or tablet form which contains the active compound pantoprazole, is to be administered orally, is resistant to 65 gastric juice and consists of a basic pellet core or tablet core, one or more inert, water-soluble intermediate layer(s) and an

outer layer which is resistant to gastric juice, and which is characterized in that the core contains, in addition to pantoprazole or in addition to a pantoprazole salt, polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethylcellulose as the binder, and if desired mannitol additionally as an inert filler.

For a basic reaction of the pellet core or tablet core—if the desired increase in pH has not already been achieved by using the active compound salt - an inorganic base is admixed to this. Examples which may be mentioned here are the pharmacologically tolerated alkali metal, alkaline earth metal or earth metal salts of weak acids and the pharmacologically tolerated hydroxides and oxides of alkaline earth and earth metals. Sodium carbonate may be mentioned as an example of a base which is to be singled out.

In addition to the filler and binder, other auxiliaries, in particular lubricants and release agents, as well as tablet-disintegrating agents, are also employed in the preparation of the tablet cores.

Examples of lubricants and release agents which may be mentioned are the calcium salts of higher fatty acids, such as e.g. calcium stearate.

Possible tablet-disintegrating agents are, in particular, chemically inert agents. (Transversely) crosslinked polyvinylpyrrolidone (e.g. Crospovidone) may be mentioned as a preferred tablet-disintegrating agent.

In respect of the water-soluble intermediate layer(s) to be applied to the pellet core or tablet core, reference may be made to those water-soluble layers such as are usually used before application of layers which are resistant to gastric juice, or such as are described e.g. in DE-OS 39 01 151. Examples which may be mentioned of film polymers which can be used for the intermediate layer are hydroxypropylmethylcellulose and/or polyvinylpyrrolidone, to which plasticizers (such as, for example, propylene glycol) and/or other additives and auxiliaries (e.g. buffers, bases or pigments) can also be added if desired.

The expert knows, on the basis of his technical knowledge, what outer layers which are resistant to gastric juice can be used. Aqueous dispersions of suitable polymers which are resistant to gastric juice, such as, for example, a methacrylic acid/methyl methacrylate copolymer, if desired with the addition of a plasticizer (e.g. triethyl acetate), are advantageously used (to avoid organic solvents and since the core according to the invention does not have the sensitivity to water known from the prior art).

The active compound pantoprazole is known from European Patent 166 287. Examples of salts of pantoprazole which may be mentioned are the salts mentioned in European Patent 166 287. The sodium salt is a preferred salt.

The use of mannitol as the sole filler for tablets requires a suitable binder, which must impart an adequate hardness to the core. The polyvinylpyrrolidone used as a binder for preparation of the core is, in particular, a product of higher molecular weight (about 300,000 to 400,000). PVP 90 (molecular weight about 360,000) may be mentioned as a preferred polyvinylpyrrolidone.

Compared with the presentation forms known from the prior art for other H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>-ATPase inhibitors having the pyridylmethylsulphinyl-1H-benzimidazole structure, the oral presentation form according to the invention is distinguished, in particular, in that a water content in the tablet core in excess of 1.5 wt. % does not lead to discoloration (decomposition) of the active compound. Stable tablets are thus obtained even with a relatively high residual moisture content (of e.g. 5 to 8 wt. %) in the granules.

Pellets can be obtained by application of a preliminary isolation to sucrose starter pellets and subsequent applica-

tion of a 30% solution of the active compound in isopropanol with hydroxymethylpropylcellulose as the binder.

The isolation layer can also be applied, analogously to tablets, using corresponding ready-made dispersions (e.g. 5 opadry). The coating with a layer which is resistant to gastric juice is carried out by a procedure analogous to that for tablets.

The following formulation examples illustrate the inven- 10 II. Active pellets tion in more detail, without limiting it.

#### **EXAMPLES**

- 1. Tablets
- 1. Tablet core

<ul> <li>a) Pantoprazole-Na sesquihydrate</li> </ul>	45.1 mg
b) Sodium carbonate	10.0 mg
c) Mannitol	42.7 mg
d) Crospovidone	50.0 mg
e) PVP 90 (povidone)	4.0 mg
f) Calcium steamte	3.2 mg
	155.0 mg

- a) is mixed with some of b), c) and d). The remainders of b) and c) are added to a clear aqueous solution of e) and the pH is brought to >10 with b). Granules are obtained with this solution in a fluidized bed. The remainder of d), and f) are added to the dry granules and the granules are pressed on a suitable tablet-making machine.
- II. Preliminary isolation (intermediate layer)

g) HPMC 2910, 3 cps	15.83 mg
h) PVP 25	0.32 mg
i) Titanium dioxide	0.28 mg
j) LB Iron oxide yellow 100 E 172	0.025 mg
k) Propylene glycol	3.54 mg
	20.00 mg
Total weight per preisolated core	175.00 mg

- g) is dissolved in water and h) is added and also dissolved (A). i) and j) are suspended in water using a suitable stirrer (B). A and B are combined. After addition of k), the suspension is sieved immediately before further processing, during which the tablet cores obtained under I. are coated with an adequate layer thickness of the suspension in a suitable apparatus.
- III. Coating with a layer which is resistant to gastric juice

f) Eudragit ® L 30 D	13.64 mg
m) Triethyl citrate	1.36 mg
·	15.00 mg
Total weight per film-coated tablet resistant to gastric juice	190.00 mg

- 1) is diluted with water and m) is added. The dispersion is sieved before processing.
- III. is sprayed, in suitable apparatuses, onto the preisolated cores obtained under II.

- 2. Pellets
- I. Starter pellets

		-
a) Sucrose pellets (0.7-0.85 mm)     b) Hydroxypropylmethylcellulose	950.0 g 50.0 g	
o) Hydroxypropythiethylcenthose	30.0 g	

a) is sprayed with an aqueous solution of b) in a fluidized bed (Wurster process).

c) Pantoprazole-Na sesquihydrate d) Hydroxypropylmethylcellulose	403.0 g 40.3 g

c) and d) are dissolved in succession in 30% isopropanol. and the solution is sprayed, in a fluidized bed (Wurster process), onto 900 g of the starter pellets obtained under I. III. Preliminary isolation (intermediate layer)

The coating operation is carried out by a procedure 20 analogous to that described for the tablets, in a coating pan or in a fluidized bed.

IV. Coating with a layer which is resistant to gastric juice The coating operation is carried out by a procedure analogous to that described for the tablets, in a coating pan 25 or in a fluidized bed.

Capsules of suitable size (e.g. 1) are then filled with the pellets.

We claim:

40

- 1. An orally administerable medicament in pellet or tablet 30 form which is resistant to gastric juice, and in which each pellet or tablet consists of
  - a core in which active compound or its physiologicallytolerated salt is in admixture with binder, filler and, optionally, a member selected from the group consisting of another tablet auxiliary and a basic physiologically-tolerated inorganic compound,
  - an inert water-soluble intermediate layer surrounding the core and
  - an outer layer which is resistant to gastric juice,
  - wherein the active compound is pantoprazole, the binder is polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethylcellulose and, optionally, the filler is mannitol.
- 2. Medicament according to claim 1 in tablet form, wherein polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethyl-45 cellulose is the binder and mannitol is the filler.
  - 3. Medicament according to claim 1 in pellet form, wherein polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethylcellulose is the binder.
  - 4. Medicament according to claim 1, wherein pantoprazole-sodium is the physiologically tolerated active compound salt.
  - 5. Medicament according to claim 1, wherein pharmacologically tolerated alkali metal, alkaline earth metal or earth metal salt of a weak acid or pharmacologically tolerated hydroxide or oxide of an alkaline earth or earth metal is the basic, physiologically tolerated inorganic compound.
  - 6. Medicaments according to claim 1, wherein sodium carbonate is the basic, physiologically tolerated inorganic compound.
- 7. A core of an orally-administrable medicament in pellet or tablet form wherein pantoprazole or a physiologicallytolerated salt thereof, as an essential active component, is in admixture with binder, filler and, optionally, a member selected from the group consisting of another tablet auxiliary 65 and a basic physiologically-tolerated inorganic compound;
  - the binder being polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethylcellulose.

- 8. A core of claim 7 wherein the filler is mannitol.
- 9. A core of claim 7 wherein the core is the core of a tablet.
- 10. A core of claim 9 wherein the essential active component is pantoprazole-sodium.
- 11. An orally administrable medicament in pellet or tablet 5 form and which is resistant to gastric juice, wherein each pellet or tablet consists of:
- a) a core in which an active compound or a physiologically tolerated salt thereof is in admixture with binder, filler and, optionally, a member selected from the group consisting of another tablet auxiliary and a basic physiologically tolerated inorganic compound,
- b) an inert, water soluble intermediate layer surrounding the core, and
- c) an outer layer which is resistant to gastric juice;
- the active compound being pantoprazole;
- the binder being polyvinylpyrrolidone and/or hydroxypropylmethylcellulose; and
- the core being substantially free from lactose, microcrystalline cellulose and hydroxypropylcellulose.

\* \* \* \* \*